

(11) Publication number:

0

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 08109864

(51) Intl. Cl.: C07D471/04 A61K 31/505 A

A61K 31/505 A61K 31/505 A

(22) Application date: 30.04.96

(30) Priority:

(43) Date of application publication:

18.11.97

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: TERUMO CORP

(72) Inventor: YONEZAWA MASANOB KASUKAWA HIROAKI

(74) Representative:

(54) PYRIDOPYRIMIDINE DERIVATIVE AND MEDICINAL COMPOSITION CONTAINING THE SAME

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new compound having hypoglycemic action and aldose reductase inhibitory action, and useful for treating diabetic complication, etc.

SOLUTION: This new compound is shown by formula I [R1 is a lower alkyl, of formula II (R2 and R3 are each H, a halogen, lower alkyl, etc.; (m) is 1-3; (n) is 0-1; A is O or S) or of the formula (CH2)q-B ((q) is 1-4; B is hydroxyl, a lower alkylcarbonyl, aryls, etc.)], e.g. 1-{4-[(2,4-dioxothiazolidin-5-yl) methyl] benzyl}-3-[2-(benzyloxy)ethyl]-2,4-dioxo-12,3,4-tetrahydropyrido[2,3-d] pyrimidine. The compound of formula I is obtained by the following

process: a compound of formula III is first reduced and then subjected to Meerwein arylation followed by reaction with thiourea to form a compound of formula IV, which is then hydroglyzed in the presence of an acid.

COPYRIGHT: (C)1997,JPO

$$-(CH_2)m-A-(CH_2)n-(CH_2)$$
R³

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出膜公開番号

特開平9-295977

(43)公開日 平成9年(1997)11月18日

(51) Int.Cl. C 0 7 D 471/04 A 6 1 K 31/505	識別配号 118 AAP ABL ACV	庁内整理番号	FI C07D471/04 A61K31/505				技術表示箇所 1182 AAP ABL ACV		
	ADP						ADP		
		次儲査審	未開求	請求明	の数2	OL	(全 20 頁)	最終質に続く	
(21)出廣番号	特顯平8-109864		(71)	人類出		543 株式会	社		
(22)出顧日	平成8年(1996)4月30日		東京都設谷区橋ヶ谷2丁目44番1号 (72)発明者 米澤 賢信 神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内						
			(72) \$	発明者			上郡中井町井。 社内	ノロ1500番地	

I) である。

【化2】

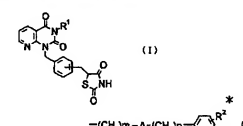
(54) 【発明の名称】 ピリドピリミジン誘導体及びそれを含有する医薬組成物

(57)【要約】

【課題】血糖降下およびアルドースリダクターゼ阻害作用を併せ持ち糖尿病の各種合併症の治療に有効な薬物を得る。

【解決手段】式(I)で表されるビリドビリミジン誘導体およびそれを含有する医薬組成物。

[{t1]



式中、R³、R³はH、ハロゲン原子、低級アルキル基 等、mは整数1~3、nは整数0~1を示し、AはO又 はS、q は整数 $1\sim4$ 、B はヒドロキシ基、低級アルキルカルボニル基等を示す。

*式中、 R*は低級アルキル基、下記式 (II) または (II

【特許請求の範囲】 【請求項1】一般式(I)で表されるビリドビリミジン 誘導体。

[(£1)

式 (I) 中、 R¹は低极アルキル基、あるいは下記の一 般式 (II) または (III) で表される基である。 【化2】

$$-(CH_2)m-A-(CH_2)n- \bigcirc_{\mathbf{R}^3}^{\mathbf{R}^2} \qquad (11)$$

式(II)中、R²、R²は水素原子、ハロゲン原子、低級 アルキル基、低級アルコキシ基またはハロアルキル基を 示し、mは1乃至3の整数を示し、nは0乃至1の整数 を示し、Aは酸素原子または硫黄原子を示す。 【化3】

式 (III) 中、 q は 1 乃至 4 の整数を示し、 Bはヒドロキシ基、 低級アルキルカルボニル基、 置換基を有してもよいカルバモイル基、 置換基を有してもよいアリール基、 あるいは置換基を有してもよいアリールカルボニル基を示す。

【請求項2】請求項1に配載のビリドビリミジン誘導体を含有してなる医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規なビリドビリミシン誘導体及びそれを含有する医薬組成物に関する。 さらに詳しくは血糖降下作用およびアルドースリダクターゼ阻害作用を併せ持つ新規なビリドビリミジン誘導 体、及びそれを含有する糖尿病白内障、網膜症、神経障 害、腎障害などの糖尿病における各種合併症の予防および治療に有用な医薬組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】糖尿病治療薬としては、早くからインス 40 リン製剤が知られ、使用されてきた。その後経口血糖降下剤として種々のピグアナイド系化合物やスルホニルウレア系化合物が開発され用いられてきた。しかしながらこれらの化合物には問題がある。すなわちインスリン製剤は現在のところ注射剤として使用されており、軽減されているとはいえ、その使用時における不便さは患者にとって大きな負担となっている。また、経口血糖降下剤には、乳酸アシドーシスや重腐な低血糖といった副作用がみられ、毒性が低く、有効な糖尿病治療薬の開発が望まれている。血糖降下剤に関連する先行技術としては、50

USP4572912号、USP4845817号およびUSP4687777号等が知られている。

【0003】近年、趙尿病合併症の発症機序として、組 織内ソルビトールの蓄積、増加が注目されグルコースな どのアルドースを還元してソルビトールに変換する酵素 であるアルドースリダクターゼ(AR)の活性を阻害す る化合物が、白内障、網膜症、神経障害、腎障害の治療 に有用であることが文献上示唆されている[ケイ・エッ チ・ギャパイ、エヌ・スパック、エス・ルーち、メタボ 10 リズム(K.H.Gabbay, N.Spack, N.Loo, et al.、Metabolis m), 28(Suppl.1); 471-476(1979), デイ・ドボルーニ ク、エヌ・シマルドーデキュエスネ、エム・クラミち、 サイエンス(D.Dvornik,N.Simard-Duguesne,M.Krami,et al.、Science), 182;1146-1148(1973), ジェイ・エッチ ・キノシタ、デイ・ドボルーニク、エム・クラミら、バ イオキミカ.バイオフィジカ.アクタ(J.H.Kinosita,D.Dv ornik, M. Kurami, et al., Biochem. Biophys. Acta), 158;4 72-475(1968)参照]。 これらのことよりアルドースリダ クターゼ (AR) 阻害剤の開発が進められている。アル 20 ドースリダクターゼ阻害剤に関連する先行技術としては USP4734419号、欧州特許47109号、WO 9212979等が知られている。しかしながら、AR 阻害剤はあくまでも糖尿病合併症の対症療法剤であり、 糖尿病そのものの治療効果は低いと考えられている。 [0004]

【発明が解決しようとする課題】したがって糖尿病、加えては糖尿病合併症の根本的な治療には血糖降下剤が必要であり、さらにAR阻害作用を併せ持つ血糖降下剤の開発が望まれている。

30 [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、かかる状況に鑑み鋭意研究を継続した結果、新規なビリドビリミジン誘導体が設要請を満たすものであることを見いだし、以下の本発明を完成するに至った。

【0006】(1)本発明は、一般式(I)で表される ピリドビリミジン誘導体、およびその金属塩、付加塩、 水和物、溶媒和物、金属塩の水和物、金属塩の溶媒和 物、付加塩の水和物、付加塩の溶媒和物である。

[0007]

(1b4)

【0008】式 (I) 中、 R¹は低級アルキル基、あるいは下記の一般式 (II) または (III) で表される基である。

so [0009]

2

(化5)

$$-(CH_2)m - A - (CH_2)n - C_2 R^2 \qquad (II)$$

3

【0010】式 (II) 中、R'、R'は水素原子、ハロゲ ン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基またはハロ アルキル基を示し、mは1乃至3の整数を示し、nは0 乃至1の整数を示し、Aは酸素原子または硫黄原子を示

[0011] (化6)

> --- (CH₂)q-B (III)

[0012]式 (III) 中、qは1乃至4の整数を示 し、Bはヒドロキシ基、低級アルキルカルボニル基、置 換基を有してもよいカルバモイル基、置換基を有しても よいアリール基、あるいは置換基を有してもよいアリー ルカルポニル基を示す。

【0013】(2)また本発明は、請求項1に記載のビ リドピリミジン誘導体、およびその金属塩、付加塩、水 和物、溶媒和物、金属塩の水和物、金属塩の溶媒和物、 付加塩の水和物、付加塩の溶媒和物を含有してなる医薬 組成物である。

【0014】本発明の一般式(I)のピリドビリミジン 誘導体において、R¹が示す低級アルキル基は、炭素数 1乃至8の直鎖、分岐鎖または環状のアルキル基が望ま しく、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピ ル、プチル、イソプチル、sec-ブチル、ter-ブチル、ペ ンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、オク チル等が挙げられる。また一般式 (II) においてR'、 R'が示すハロゲン原子としては、例えばフッ素原子、 塩素原子、臭素原子等が挙げられ、低級アルコキシ基と しては、上記の低級アルキル基と酸素原子が結合したも のが挙げられる。ハロアルキル基は例えばクロロメチ ル、2,2-ジクロロエチル、トリフルオロメチル等が 挙げられる。一般式 (III) において Bが示す低級アル キルカルボニル基は例えばアセチル、プロピオニル、ブ チリル、イソプチリル等が挙げられ、置換基を有してい てもよいカルバモイル基は、例えばメチルカルバモイ ル、エチルカルバモイル、イソプロピルカルバモイル、 ジメチルカルパモイル、ジェチルカルパモイル、シクロ 40 と同じである。 ヘキシルカルパモイル、フェニルカルパモイル等が挙げ られる。また置換基を有していてもよいアリール基は、 例えばフェニル、ピフェニル、4-クロロフェニル、 3.4-ジメトキシフェニル等が挙げられ、置換基を有 していてもよいアリールカルボニル基は、例えばベンゾ イル、トルオイル、アニソイル等が挙げられる。 【0015】一般式(I)で表わされるビリドビリミジ ン誘導体の好適な塩類としては、例えばリチウム、ナト リウム、カリウム等のアルカリ金属との塩、カルシウ

えば、塩酸、硫酸、硝酸、リン酸等の無機酸、ギ酸、酢 酸、クエン酸、乳酸等の有機酸類との付加塩が挙げられ る。

[0016]

【発明の実施の形態】一般式(I)で表される本発明の ピリドピリミジン誘導体の製造法を以下詳細に説明す

(製造法) 一般式 (I) において、R¹は低級アルキル 基、あるいは一般式 (II) (式 (II) 中、R'、R'は水 10 素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキ シ基またはハロアルキル基を示し、mは1万至3の整数 を示し、nは0乃至1の整数を示し、Aは酸素原子また は硫黄原子を示す。)、または(III)(式(III)中、 qは1万至4の整数を示し、Bはヒドロキシ基、低級ア ルキルカルボニル基、置換基を有してもよいカルバモイ ル基、置換基を有してもよいアリール基、あるいは置換 基を有してもよいアリールカルボニル基を示す。)であ る場合の本発明のピリドピリミジン誘導体の製造法は以 下の通りである。

20 【0017】すなわち、下記に示す一般式 (IV) で表さ れる化合物を還元すると、一般式 (V) で表される化合 物を得ることができる。

[0018]

[化7]

【0019】式 (IV) 中、R'は一般式 (I) に示す意味 と問じである。

[0020]

[化8]

【0021】式 (V) 中、R¹は一般式 (I) に示す意味

【0022】還元の方法としては、接触還元、亜鉛一酢 酸、鉄-酢酸、塩化スズ(II)二水和物による還元等が 挙げられるが、好ましくは塩化スズ(II)二水和物が用 いられる。溶媒としては、メタノール、エタノール等の アルコール類、テトラヒドロフラン等のエーテル類、酢 酸等の有機酸類及びこれらの混合物が挙げられる。反応 温度は通常、室温から加温下の範囲で行われる。例えば 塩化スズ(II)二水和物を用いた還元における溶媒は通 常、エタノールで反応温度は室温から還流温度の範囲で ム、マグネシウム等のアルカリ土類金属との塩、また例 50 行われる。

【0023】一般式 (V) で表される化合物は、カラム クロマトグラフィーで精製の後、メイルバインアリレイ ション反応を行い一般式(VI)で表される化合物を生成 する。反応は例えばUSP4461902号及びジャー ナル オプ メディシナルケミストリー(Journal of Medi cinal Chemistry)、32巻、421-428、1989年等に記載の 方法に準じて行われる。すなわちメイルパインアリレイ ション反応は通常アセトン、水またはメタノール、エタ ノール等のアルコール類、好ましくはアセトンまたはア セトンと水の混合物を溶媒とし、常法によるジアゾ化 後、酸の存在下、アクリル酸エステル類、次いで触媒量 の第一銅塩を加えるととにより行われる。

5

[0024] 【化9】

【0025】式 (VI) 中、R'は一般式 (I) に示す意味 と同じであり、R'はメチル基あるいはエチル基を示 し、Lは塩素、臭素等のハロゲン原子を示す。

【0026】次に一般式 (VI) で表わされる化合物を酢 酸ナトリウムの存在下、チオ尿素と反応させると一般式 (VII)で表される化合物を得ることができる。

[0027]

[(£10]

【0028】式 (VII) 中、R¹は一般式 (I) に示す意 味と同じである。

【0029】最後に、一般式 (VII) で表わされる化合 物を酸加水分解することにより、目的とする一般式 (I)で表される化合物を得る。

【0030】酸加水分解反応に好適な酸としては、ギ 酸、酢酸等の有機酸、硫酸、塩酸等の鉱酸が挙げられ、 最も好ましくは塩酸を用いる。反応溶媒はエタノール、 メタノール等のアルコール類、水、スルホラン、及びと れらの混合物が挙げられるが、好ましくは水とアルコー ル類の混合溶媒を用いる。

【0031】前述した製造法で得られる本発明のビリド ビリミジン誘導体は、例えば抽出、沈殿、分面クロマト グラフィー、分別結晶化、再結晶等の常法により単離、 精製することができる。また、製造法において出発物質 50 たはそれらの混合物中で行われる。特に好ましい溶媒と

として用いられる一般式 (IV) で表わされる化合物は、 後述の方法1、方法2、あるいは方法3にて合成すると とができる。

【0032】(方法1)一般式(IV)で表わされる化合 物において、R¹は低級アルキル基、あるいは一般式(I I) (式(II)中、R²、R⁴は水素原子、ハロゲン原 子、低級アルキル基、低級アルコキシ基またはハロアル キル基を示し、mは1乃至3の整数を示し、nは0乃至 1の整数を示し、Aは酸素原子または硫黄原子を示 10 す。) または (III) (式 (III) 中、qは1乃至4の整 数を示し、Bは低級アルキルカルポニル基、置換基を有

してもよいアリール基、あるいは置換基を有してもよい アリールカルボニル基を示す。) である場合の化合物の 合成法は以下の通りである。

【0033】すなわち、下記に示す化合物 (VIII) と一 般式 (IX) で表わされる化合物とを塩基性条件下反応さ せると化合物 (X) が得られる。

[0034] (化11)

20

[0035] (化12]

【0036】式 (IX) 中: Xは塩素、臭素、ヨウ素等の ハロゲン原子を示す。

30 [0037]

[化13]

$$\begin{array}{ccc} & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

【0038】との際の塩基としては、水素化ナトリウム 等のアルカリ金属水素化物、水素化カルシウム等のアル カリ土類金属水素化物、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム 40 等のアルカリ金属炭酸塩、炭酸水素ナトリウム、炭酸水 素カリウム等のアルカリ金属炭酸水素塩、トリエチルア ミン、ジイソプロピルエチルアミン等のトリアルキルア ミン、ピリジン、ルチジン、ピコリン、4-ジメチルアミ ノビリジン等のビリジン化合物等が挙げられ、好ましく は、水素化ナトリウムが用いられる。

【0039】上記の反応は通常種々の溶媒、例えばジク ロロメタン、ビリジン、N.N-ジメチルホルムアミ ド、テトラヒドロフラン、アセトン、ジメチルスルホキ シド等のような反応に悪影響を及ぼさない慣用の溶媒ま 7

しては、N,N-ジメチルホルムアミドが挙げられる。反 応温度は通常は冷却下から加温下の範囲で反応が行われ る。例えば塩基として水素化ナトリウムを用いた場合、 反応温度は0℃から室温が好ましい。

【0040】次に、化合物(x)を譲アンモニア水で開環させることにより、化合物(xI)を得ることができる

[0041] [化14]

【0042】次に、公知の方法(特開昭62-96476号、およびジャーナル オブ メディシナルケミストリー(Journal of Medicinal Chemistry)、34巻、1492-1503、1991年参照】に準じて、化合物(XI)にカルボニル化剤を作用させることにより、化合物(XII)を得ることができる。

(0043) (化15)

【0044】上記の反応においてカルボニル化剤としては、1,1'ーカルボニルジイミダゾール、ホスゲン、ビス(トリクロロメチル)カーボネート等が挙げられ、好30ましくは1,1'ーカルボニルジイミダゾールが用いられる。反応は好ましくは無溶媒で行われるが、反応に悪影響を及ぼさない慣用の溶媒、例えばクロロホルム、ジメチルホルムアミド等を用いることもできる。反応温度は通常加温下で行われる。

【0045】更に、化合物(XII)と一般式(XIII)あるいは(XIV)で表される化合物とを塩基性条件下反応させると、一般式(IV)で表される化合物を得る。

[0048]

[化16]

$$Y - (CH_2)m - A - (CH_2)n - (CH_2)$$

【0047】式(XIII)中、Yは塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子を示し、R¹、R¹は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基またはハロアルキル基を示し、mは1万至3の整数を示し、nは0万至1の整数を示し、Aは酸素原子または硫黄原子を示す。

[0048]

【化17】

Z-(CH2)q-B (XIV)

【0049】式(IV)中、2は塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子を示し、qは1乃至4の整数を示し、Bは低級アルキルカルボニル基、置換基を有してもよいアリール基、あるいは置換基を有してもよいアリールカルボニル基を示す。

【0050】との際の塩基としては、水素化ナトリウム 等のアルカリ金属水素化物、水素化カルシウム等のアル カリ土類金属水素化物、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム 等のアルカリ金属炭酸塩、炭酸水素ナトリウム、炭酸水 素カリウム等のアルカリ金属炭酸水素塩、トリエチルア ミン、ジイソブロビルエチルアミン等のトリアルキルア ミン、ビリジン、ルチジン、ビコリン、4 - ジメチルア ミノビリジン等のビリジン化合物等が挙げられ、好まし くは、炭酸カリウムが用いられる。

【0051】(方法2)一般式(IV)で表わされる化合物において、R¹が上記方法1と同様である場合の化合物の別の合成法は以下の通りである。すなわち、化合物(VIII)と一般式(XV)で表わされる化合物とを塩基性条件下反応させると一般式(XVI)で表わされる化合物が得られる。

[0052] [化18]

 $H_2N \cdot R^1$ (XV)

【0053】式 (xv) 中、R³は一般式 (I) に示す意味 と同じである。〕

[0054]

[{t19}

【0055】式 (xvI) 中、R¹は一般式 (I) に示す意 味と同じである。]

【0056】との際の塩基としては、トリエチルアミン、N,Nージイソプロピルエチルアミン、等のトリア 40 ルキルアミン類、ピリジン、ルチジン、ピコリン、4ージメチルアミノビリジン等のピリジン化合物類が挙げられ、好ましくは、トリエチルアミンが用いられる。 【0057】反応溶媒は、ジクロロメタン、トルエン、ピリジン、N,Nージメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、アセトン等のような反応に悪影響を及ぼさない慣用の溶媒またはそれらの混合物中で行なわれ、好ましくはトルエンもしくはN,Nージメチルホルムアミドが挙げられる。反応温度は通常は冷却下から遅流下の範囲で行なわれる。

50 【0058】次に、前述の方法1に準じて、一般式(XV

I) で表わされる化合物にカルボニル化剤を作用させる ととにより、一般式 (XVII) で表わされる化合物が得ら れる。

[0059] [{t20]

味と同じである。

【0061】更に、前述の方法1に準じて、一般式(xv II)で表わされる化合物と一般式()で表わされる化合 物とを、アルカリ条件下反応させると、一般式 (IV) で 表わされる化合物を得る。

【0062】(方法3)一般式(IV)で表わされる化合 物において、R'は一般式 (III) (式 (III) 中、gは 1乃至4の整数を示し、Bは置換基を有してもよいカル バモイル基を示す。) である場合の化合物の合成法は以 下の通りである。

【0063】すなわち、前述の方法1あるいは方法2に 準じて合成した一般式 (XVIII) で表わされる化合物を 塩基性条件下エステルの加水分解を行なうと、一般式 (XIX)で表わされる化合物を得る。

[0064] (化21)

【0065】式 (XVIII) 中、qは一般式 (III) に示す 意味と同じであり、R'はメチル基あるいはエチル基を 示す。

[0066] ({t22})

【0067】式 (XIX) 中、qは一般式 (III) に示す意 味と同じである。

【0068】次に、一般式 (XDX) で表わされる化合物 にハロゲン化試薬を作用させることにより、一般式(X X)で表わされる酸ハロゲン化物を得ることができる。 [0068]

[(t23)

10

【0070】式 (XX) 中、qは一般式 (III) に示す意味 と同じである。

【0071】この際のハロゲン化試薬としては、塩化ホ 【0060】式(XVII)中、R1は一般式(I)に示す意 10 スホリル、塩化チオニル、五塩化リン、三塩化リン等が 挙げられるが、好ましくは塩化チオニルを用いる。

> 【0072】最後に、一般式(XX)表わされる化合物 に、塩基性条件下、一般式 (XXI) で表わされるアミノ 化合物、あるいは一般式(XXII)表わされるピペラジニ ル化合物を反応させ、一般式(IV)で表わされる化合物 を得た。

[0073]

.[1t24]

【0074】式 (XXI) 中、R'、R'はそれぞれ独立し て低級アルキル基を示す。

[0075]

[化25]

【0076】式 (XXII) 中、R*は低級アルキル基を示 す。

30 【0077】本発明のピリドビリミジン誘導体は優れた 血糖降下作用とAR阻害作用を有しており、糖尿病合併 症の予防ならびに治療において有効である。本発明の化 合物を糖尿病合併症の予防ならびに治療を目的としてヒ トに投与する場合はこれを内用、外用または局所投与に 適した有機または無機の補助成分と共に固形製剤、半固 形製剤または液状製剤として、経口的あるいは非経口的 に投与可能である。その投与形態としては、経口製剤と して錠剤、飲剤、顆粒剤、カブセル剤、乳剤、懸濁剤、 シロップ剤、非経口製剤としては座剤、注射剤、点滴 40 剤、外用剤などとすることができる。

【0078】投与量は症状の程度、患者の年齢、疾病の 進度などによって著しく異なるが、通常一日あたり0. 01mg/kg乃至200mg/kg、好ましくは0.05mg/kg乃 至5 0 mg/kg、より好ましくは0 . 1 mg/kg乃至1 0 mg/kg の割合で、一日一乃至数回に分けて投与することができ

【0079】製剤化にあたっては通常の製剤担体を用 い、当該技術分野における常法によってこれをなすこと ができる。すなわち、経口的固形製剤を製造する場合 50 は、主薬に賦形剤および必要に応じて結合剤、崩壊剤、

滑沢剤、着色剤、矯味剤、爆臭剤、などを加えた後、常 法に従い錠剤、散剤、顆粒剤、カブセル剤、被覆製剤な どとする。賦形剤としては、例えば乳糖、コーンスター チ、白糖、プドウ糖、ソルピット、結晶セルロース、こ 酸化ケイ素などが用いられる。結合剤としては、例えば ポリピニルアルコール、ポリピニルエーテル、エチルセ ルロース、メチルセルロース、アラビアゴム、トラガン ト、ゼラチン、シェラック、ヒドロキシブロビルスター チ、ポリピニルピロリドンなどが用いられる。崩壊剤と しては、例えば澱粉、寒天、ゼラチン末、結晶セルロー 10 ス、炭酸カルシウム、炭酸水素ナトリウム、クエン酸カ ルシウム、デキストリン、ペクチンなどが用いられる。 滑沢剤としては、例えばステアリン酸マグネシウム、タ ルク、ポリエチレングリコール、シリカ、硬化植物油な どが用いられる。着色剤としては、医薬品への添加が許 可されているものが用いられる。矯味剤、矯臭剤として は、例えばココア末、ハッカ油、ハッカ脳、電脳、芳香 酸、ケイ皮末などが用いられる。これらの錠剤、顆粒剤 に精衣、ゼラチン衣、その他必要に応じて適宜コーティ ングを施すことは何ら差し支えない。注射剤を調製する 20 場合には必要に応じて主薬にpl間製剤、緩衝剤、安定化 剤、可溶化剤などを添加し常法により、皮下、筋肉内、 静脈内用注射剤とする。

[0080]

【実施例】以下、実施例をもって本発明を更に詳細に説明するが、本発明は何らこれらに限定されるものではない。なお、実施例中に述べる化合物の物性値は、プロトン核磁気共鳴スペクトル(NMR)は、Varian Unity 400(400MHz)を用いて測定した。

【0081】(実施例1)

 $1-\{4-\{(2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イル) メチル \} ベンジル <math>\}-3-\{2-\{(ベンジルオキシ) エチル \} -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド <math>\{2,3-d\}$ ビリミジン $\{SSK\}$ の合成法

(A) 1,2-ジヒドロ-2,4-ジオキソビリド [2,3-d]-3,1-オキサジンおよび1,2-ジヒドロ-2,4-ジオキソビリド[3,2-d]-3,1-オキサジンの合成法

2,3-ビリジンジカルボン酸無水物(40.0g,0.27mol)のクロロホルム懸濁液(180ml,エタノールフリー)にトリメチルシリルアジド(37.4ml,0.28mol)を加え、反応が開始するまで注意深く加熱した。最初の急激な窒素の発生がおさまった後、更に加熱湿流を行った。氷冷下にて反応液にエタノール(15.8ml,0.27mol)を加え、更に15分間撹拌した後折出した沈殿を適取、乾燥した。この沈殿物をアセトニトリル(360ml)中にて1時間加熱湿流した後折出した沈殿を適取し、乳白色粉末状の標記化合物(34.0g,77%)を混合物として得た。尚、1,2-ジヒド

ロ-2,4-ジオキソビリド[2,3-d]-3,1-オ キサジンおよび1,2-ジヒドロ-2,4-ジオキソビリド[3,2-d]-3,1-オキサジンの生成比は、40 OMIZNMRより4:1であった。

12

【0082】(B) 1,2-ジヒドロ-1-(4-ニ トロベンジル)-2,4-ジオキソピリド[2,3-d] -3,1-オキサジンの合成法

【0083】(C) 2-{N-(4-ニトロベンジル)]アミノニコチン酸アミドの合成法
1-(4-ニトロベンジル)-2.4-ジオキソピリド [2,3-d]-3,1-オキサジン(37.6g.0.13mol)のN,N-ジメチルホルムアミド懸濁液(240ml)中に、水冷下、25%アンモニア水(60ml)を滴下し1時間攪拌した。反応液を2N塩酸で中和して析出した沈殿を濾過、水洗、乾燥し、黄土色粉末状の標記租化合物(27.2g,80%)を得た。

【0084】(D) 1-(4-ニトロベンジル)-

30 2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法
2-(N-(4-ニトロベンジル)) アミノニコチン酸 アミド(27.0g, 99mmol) および1,1'-カルボニルジイミダゾール(32.2g, 198mmol)を130℃にて散解させ、更に30分間撹拌した。反応液を冷却し生じた固体をエタノールを加えて洗浄、濃取、乾燥した後、茶色粉末状の標配化合物(24.0g, 81%)を得た。

【0085】(E) 1-(4-ニトロベンジル)-3 0-[2-(ベンジルオキシ)エチル]-2,4-ジオキ ソー1,2,3,4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ビ リミジンの合成法

1-(4-ニトロベンジル)-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド[2,3-d]ビリミジン(2.79g,9.4mmol)、2-(ベンジルオキシ)エチルブロミド(2.21g,10.3mmol)および炭酸カリウム(1.94g,14.0mmol)にN,N-ジメチルホルムアミド(10ml)を加えて、60℃で2時間撹拌した。反応液を水で希釈して酢酸エチルで抽出し、有50 機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで

乾燥して溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィーで精製し、淡黄色アモルファス状の 標記化合物 (3.68g, 91%)を得た。

13

【0086】(F) 1-(4-アミノベンジル)-3 - [2-(ベンジルオキシ)エチル]-2.4-ジオキ ソー1,2,3,4ーテトラヒドロピリド [2,3-d] ピ リミジンの合成法

1-(4-ニトロベンジル)-3-(2-(ベンジルオ キシ) エチル) -2,4シ キキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ ピリド[2,3-d] ピリミジン(8.00g, 18.5m 10 mol) をエタノール (40ml) に溶解させ、塩化スズ (I I) 二水和物 (16.7g, 74.0mmol) を加えて、1 時間逓流した。反応液を水で希釈して2N水酸化ナトリ ウム水溶液でアルカリ性とした後、酢酸エチルで抽出し た。有機層を飽和食塩水で洗浄して無水硫酸ナトリウム で乾燥した後、溶媒を減圧留去して、淡黄色アモルファ ス状の標記粗化合物 (7.35g, 99%) を得た。 [0087] (G) 1-[4-(2-7u+-2-x

トキシカルボニルエチル) ベンジル] -3-[2-(ベ 4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合 成法

1-(4-アミノベンジル)-3-(2-(ベンジルオ キシ) エチル] -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テト ラヒドロピリド [2,3-d] ピリミジン (3.48g, 8.65mmol) のアセトン溶液 (12ml) に蒸留水 (3m 1)、47%臭化水素酸(3m1, 25.9mmo1)を加えた 後、5℃以下にて亜硝酸ナトリウム(0.66g, 9.5 1mmol) の水溶液 (3ml) を滴下し、30分間攪拌し た。更にアクリル酸エチル (5.63 ml, 51.9 mmol) を加え、反応液を40℃とした後、酸化銅(I) (0.1 3g, 0.87mmol) を少量ずつ加えた。反応液を水で 希釈して酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で 洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧 留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー で精製し、黄色油状の標記化合物(3.54g, 72 %)を得た。

オキソチアゾリジン-5-イル) メチル) ベンジル) -3- [2-(ベンジルオキシ) エチル] -2,4-ジオ キソー1,2,3,4ーテトラヒドロピリド[2,3-d] ピリミジンの合成法

1-(4-(2-プロモ-2-エトキシカルボニルエチ・ ル) ベンジル】 - 3 - 〔2 - (ベンジルオキシ)エチ ル) -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビ リド[2,3-d] ピリミジン(8.46g, 14.9mmo 1)、チオ尿素 (1.25g, 16.4mmo1) および酢酸 ナトリウム (1.35g, 16.4mmol) のエタノール溶 液(70ml)を一夜遺流した。反応液を冷却して折出し

状の標記粗化合物(7.30g, 定量的)を得た。 【0089】(1) 1-(4-((2,4-ジオキソ チアゾリジン-5-イル) メチル) ベンジル) -3-[2-(ベンジルオキシ)エチル]-2,4-ジオキソ -1,2,3,4-デトラヒドロピリド[2,3-d]ピリ ミジンの合成法

1- (4-[(2-イミノー4-オキソチアゾリジンー 5-イル) メチル] ベンジル) -3- (2-(ベンジル オキシ) エチル] -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テ トラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジン (4.92 g、10.2mmol) のエタノール溶液 (100ml) に2 N塩酸(50ml)を加えて一夜還流した。エタノールを 留去した後、水で希釈して酢酸エチルで抽出した。有機 層を飽和食塩水で洗浄して無水硫酸ナトリウムで乾燥し た後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィーで精製し、白色アモルファス状の標記 化合物 (4.08g, 83%) を得た。この化合物のN MRデータを以下に示す。

[0090] H-NMR (CDC1, 400Mtz, T ンジルオキシ) エチル) -2,4-ジオキソ-1,2,3, 20 MS) δ:3.07(1H,dd,J=10.0, 14. 0Hz), 3.48 (1H, dd, J = 4.0, 14.0Hz), 3.79 (2H,d, J = 6.0Hz), 4.37 (2 $H_1d_1J = 6.0Hz$). 4.46 (1 $H_1dd_1J = 4$. 0, 10.0 Hz), 4.54 (2 H,s), 5.52 (2)H,s), 7.12 (2H,d,J=8.0Hz), 7.18~ 7.26 (6H,m), 7.45 (2H,d,J=8.0H)z), 8.45 (1H,dd,J=1.8, 7.7Hz), 8. 66 (1 H,dd, J = 1.6, 4.8 Hz)【0091】(実施例2)

> 30 1- (4-[(2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イ ル) メチル] ベンジル} -3-(2-ヒドロキシエチ ル) -2,4-ジオキソー1,2,3,4-テトラヒドロビ リド [2,3-d] ピリミジン (SSL) の合成法 (A) 1-(4-((2,4-ジオキソチアゾリジン -5-イル)メチル)ベンジル)-3-(2-ヒドロキ シエチル) -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒ ドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法 1- {4- [(2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イ ル) メチル] ベンジル} -3- [2-(ベンジルオキ 40 シ) エチル) -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラ ヒドロビリド [2,3-d] ビリミジン (1.00g. 2.0 mmol) を塩化メチレン (5 ml) に溶解させ、窒素 雰囲気下、0℃で三臭化ホウ素 (2ml)を滴下し、室温 で1時間攪拌した。反応液にメタノールを加えた後、溶 媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィーで精製し、白色アモルファス状の標記化合物 (0.68g, 86%) を得た。この化合物のNMRデ ータを以下に示す。

[0092] 1H-NMR (CDCI, DMSO-た沈殿を適取した後、エタノールで洗浄して、白色粉末 50 d₆, 400MHz, TMS) δ:3.08(1H, d d, J=10.1, 14.3Hz), 3.44 (1H,dd, J=3.8, 14.3Hz), 3.87 (2H,d,J=5.5 Hz), 4.31 (2H,t,J=5.5Hz), 4.43 (1 H,dd,J=3.8, 10.1Hz), 5.54 (2H, s), 7.16 (2H,d,J=8.1Hz), 7.24 (1 H,dd,J=4.8, 7.9Hz), 7.44 (2H,d,J =8.1Hz), 8.46 (1H,dd,J=2.0, 7.9Hz), 8.68 (1H,dd,J=2.0, 4.8Hz) [0093] (実施例3)

15

 $1-\{4-\{(2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イル) メチル \} ベンジル <math>\}-3-\{4-フェニルブチル\}$ -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジン(SSM)の合成法

実施例1 (E) と同様に、実施例I (D) で得たビリドビリミジン2.00g (6.70mmol)、4-7ェニルブチルブロミド1.57g (7.38mmol)、炭酸カリウム1.39g (10.05mmol)、N,N-ジメチルホルムアミド<math>7mlを用いて、白色アモルファス状の標記化合物 (1.54g, 53%) を得た。

【0094】(B) 1-(4-アミノベンジル)-3-(4-フェニルブチル)-2,4-ジオキソー1,2,3,4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法

実施例1 (F) と同様に、実施例3 (A) で得たニトロ体1.54g(3.58mol)、塩化スズ(II) 二水和物3.23g(14.31mol)、エタノール20mlを用いて、薄黄色アモルファス状の標記化合物(1.23g,86%)を得た。

【0095】(C) 1- [4-(2-プロモー2-エトキシカルボニルエチル) ベンジル] -3-(4-フェニルブチル) -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法 実施例1(G)と同様に、実施例3(B)で得たアミン体1.23g(3.07mmol)、47%臭化水素酸3.23g(14.31mmol)、亜硝酸ナトリウム233mg(3.38mmol)、アセトン5ml、アクリル酸エチル2.00ml(18.42mmol)、酸化銅(I)46mg(0.31mmol)を用いて、白色アモルファス状の標記化合物(0.53g,31%)を得た。

【0096】(D) 1- {4-((2-イミノ-4-オキソチアゾリジン-5-イル) メチル] ベンジル} -3-(4-フェニル) ブチル-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法

実施例1 (H) と同様に、実施例3 (C) で得たハロエステル体320mg(0.57mmol)、チオ尿素47mg(0.62mmol)、酢酸ナトリウム51mg(0.62mmo

1)、エタノール5mlを用いて、白色アモルファス状の 標記化合物(0.16g.58%)を得た。

【0097】(E) 1-(4-[(2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イル)メチル】ベンジル】-3-(4-フェニルブチル)-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジンの合成法

実施例1(1)と同様に、実施例3(D)で得たイミン体0.10g(0.57mmol)、2N塩酸1.0ml(0.8 102mmol)、エタノール2mlを用いて、白色アモルファス状の標記化合物(0.08g,80%)を得た。この物のNMRデータを以下に示す。

[0098] ^{1}H -NMR (CDC1,, 400MHz, TMS) δ : 1.67~1.77 (2H,m), 2.65 (2H,t,J=7.0Hz). 3.07 (1H,dd,J=9.9, 14.0Hz), 3.49 (1H,dd,J=3.8,14.0Hz), 4.11 (2H,t,J=7.0Hz), 4.47 (1H,dd,J=3.8,9.9Hz). 5.53 (2H,s), 7.14 (2H,d,J=8.1Hz). 7.16~7.27 (6H,m), 7.44 (2H,d,J=8.1Hz), 8.46 (1H,dd,J=1.8,7.9Hz). 8.65 (1H,dd,J=1.8,4.8Hz)

【0099】(実施例4)

1- {4- [(2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イル)メチル) ベンジル} -3- (4-ピフェニルメチル) -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロピリド [2,3-d] ピリミジン(SSN)の合成法(A) 1-(4-ニトロベンジル)-3-(4-ピフェニルメチル)-2,4-ジオキソー1,2,3,4-テト30ラヒドロピリド [2,3-d] ピリミジンの合成法実施例1(E)と同様に、実施例1(D)で得たピリドピリミジン100mg(0.33mmol)、4-(プロモメチル)ピフェニル92mg(0.37mmol)、炭酸カリウム70mg(0.50mmol)、N,N-ジメチルホルムアミド1mlを用いて、白色アモルファス状の標記化合物(65mg,42%)を得た。

【0100】(B) 1-(4-アミノベンジル)-3 -(4-ピフェニルメチル)-2,4-ジオキソー1, 2,3,4-テトラヒドロビリド[2,3-d]ピリミジ 40 ンの合成法

実施例1 (F) と同様に、実施例4 (A) で得たニトロ体0.75g(1.61mmol)、塩化スズ(II) 二水和物1.45g(6.44mmol)、エタノール10mlを用いて、薄黄色アモルファス状の標記化合物(0.62g,89%)を得た。

【0101】(C) 1- [4-(2-プロモ-2-エトキシカルボニルエチル) ベンジル】-3-(4-ピフェニルメチル)-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ピリミジンの合成法

50 実施例1 (G) と同様に、実施例4 (B) で得たアミン

体622mg(1.43mmol)、47%臭化水素酸0.5ml (4.29mmol)、亜硝酸ナトリウム108mg(3.38 mmol)、アセトン5ml、アクリル酸エチル0.93ml (8.58mmol)、酸化銅(I) 20mg(0.14mmol) を用いて、白色アモルファス状の標記化合物(0.48 g、56%)を得た。

【0102】(D) 1-{4-[(2-イミノ-4-オキソチアゾリジン-5-イル)メチル]ベンジル}-3-(4-ピフェニルメチル)-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジンの合成法

実施例1 (H) と同様に、実施例4 (C) で得たハロエステル体470 mg (0.79 mmol)、チオ尿素68 mg (0.86 mmol)、酢酸ナトリウム71 mg (0.86 mmol)、エタノール5 mlを用いて、白色アモルファス状の 標記粗化合物 (0.40g, 定量的)を得た。

【0103】(E) 1-{4-[(2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イル)メチル]ベンジル}-3-(4-ピフェニルメチル)-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジンの 20合成法

実施例1 (I) と同様に、実施例4 (D) で得たイミン体0.40g(0.79mmol)、2 N塩酸4.0ml、エタノール8mlを用いて、白色アモルファス状の標記化合物(400mg,98%)を得た。この物のNMRデータを以下に示す。

[0104] 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz, TMS) δ : 3.09 (1H,dd,J=9.9, 14.1Hz), 3.49 (1H,dd,J=3.8, 14.1Hz), 4.48 (1H,dd,J=3.8, 9.9Hz), 5.31 (2H,s), 5.56 (2H,s), 7.22 (1H,dd,J=4.8, 7.7Hz), 7.15~7.60 (13H,m), 8.49 (1H,dd,J=2.0, 7.7Hz), 8.66 (1H,dd,J=2.0, 4.8Hz) [0105] (実施例5)

 $1-\{4-\{(2,4-ジオキソチアゾリジン-5-4 ル) メチル\} ベンジル\} -3-\{2-(フェニルオキ シ) エチル<math>\}-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラ ヒトロビリド <math>\{2,3-d\}$ ビリミジン (SSO) の合

(A) 1-(4-2)-(4-2)-(4-2) (フェニルオキシ) エチル] -2.4-3 オキソー1.2.3.4 4ーテトラヒドロピリド [2.3-4] ピリミジンの合 成法

実施例1(E)と同様に、実施例1(D)で得たビリドビリミジン2.00g(6.70mmol)、 β ープロモフェネトール1.48g(7.37mmol)、炭酸カリウム1.39g(10.05mmol)、N,Nージメチルホルムアミド14mlを用いて、白色アモルファス状の標記化合物(1.70g,60%)を得た。

18

【0108】(B) 1-(4-アミノベンジル)-3-[2-(フェニルオキン)エチル]-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド[2,3-d]ビリミジンの合成法

実施例1 (F) と同様に、実施例5 (A) で得たニトロ体1.70g(4.06mmol)、塩化スズ(II) 二水和物3.87g(18.25mmol)、エタノール20mlを用いて、薄黄色アモルファス状の標配化合物(1.53g、97%)を得た。

10 【0107】(C) 1-[4-(2-プロモ-2-エトキシカルボニルエチル) ベンジル] -3-(2-(フェニルオキシ) エチル] -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド[2,3-d] ビリミジンの合
fix

実施例1(G)と同様に、実施例5(B)で得たアミン体1.53g(3.94mmo7)、47%臭化水素酸1.4m1(11.82mmo1)、亜硝酸ナトリウム300mg(4.33mmo1)、アセトン8m1、アクリル酸エチル2.56m1(23.64mmo1)、酸化銅(I)58mg(0.39mmo1)を用いて、白色アモルファス状の標配化合物(1.44g,66%)を得た。

【0108】(D) 1-{4-{(2-イミノ-4-オキソチアソリジン-5-イル)メチル】ベンジル}-3-{2-(フェニルオキシ)エチル】-2,4-ジオ キソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ピリミジンの合成法

実施例1 (H) と同様に、実施例5 (C) で得たハロエステル体1.44g (2.61mmol)、チオ尿素218mg (2.87mmol)、酢酸ナトリウム235mg (2.87mm 30 ol)、エタノール10mlを用いて、白色アモルファス状の標配粗化合物 (1.18g,96%)を得た。

【0109】(E) 1-{4-[(2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イル)メチル】ベンジル}-3-(2-(フェニルオキシ)エチル】-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド[2,3-d]ビリミジンの合成法

実施例1(I)と同様に、実施例5(D)で得たイミン体1.18g(2.51mmol)、2N塩酸12.5ml、エタノール25mlを用いて、白色アモルファス状の標記化40合物(1.14g,97%)を得た。この物のNMRデータを以下に示す。

{0110} 'H-NMR (CDC1,, 400Mtz, T MS) δ: 3.09 (i H, dd, J = 9.9, 14.i H z), 3.49 (1 H, dd, J = 3.7, 14.1 Hz), 4.28 (2 H, t, J = 6.0 Hz), 4.48 (1 H, d d, J = 3.7, 9.9 Hz), 4.54 (2 H, d, J = 6.0 Hz), 5.55 (2 H, s), 6.85~6.93 (3 H,m), 7.15 (2 H, d, J = 8.1 Hz), 7.21~ 7.23 (3 H, m), 7.46 (2 H, d, J = 8.1 H 50 z), 8.48 (1 H, dd, J = 2.0, 7.7 Hz), 8. 67 (1 H,dd,J = 2.0, 4.8 Hz)【0111】(実施例6)

1-{3-((2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イ ル) メチル] ベンジル} -3-[2-(ベンジルオキ シ) エチル] -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラ ヒドロピリド [2,3-d] ピリミジン (SSP) の合 成法

19 .

(A) 1-(3-ニトロペンジル)-3-[2-(ベ ンジルオキシ) エチル] -2,4-ジオキソ-1,2,3, 4ーテトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合 10 S) δ:3.17 (1H,dd,J=8.4, 14.1H 成法

実施例1 (E) と同様に、実施例1 (D) で得たビリド ビリミジン 1.70g (5.70 mmol)、2-(ベンジル オキシ) エチルプロミド1.35g(6.27mmo1)、炭 酸カリウム1.18g(8.55mmol)、N,N-ジメチ ルホルムアミド12mlを用いて、白色アモルファス状の 標配化合物(2.53g, 定量的)を得た。

【0112】(B) 1-(3-アミノベンジル)-3 - [2-(ベンジルオキシ)エチル]-2.4-ジオキ ソー1,2,3,4ーテトラヒドロビリド[2,3-d]ピ 20 1-{4-((2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イ リミジンの合成法

実施例1(F)と同様に、実施例5(A)で得たニトロ 体2.53g(5.70mmol)、塩化スズ(II) 二水和物 5.14g(22.80mmol)、エタノール12mlを用い て、薄黄色非晶状の標記化合物 (2.31g, 定量的) を得た。

[0113] (C) 1-[3-(2-704-2-x トキシカルボニルエチル) ベンジル) -3-[2-(ベ ンジルオキシ) エチル] -2,4-ジオキソ-1,2,3, 成法

実施例1(G)と同様に、実施例6(B)で得たアミン 体2.31g(5.74mmol)、47%臭化水素酸1.9m 1(17.22mmol)、亜硝酸ナトリウム435mg(6. 31mmol)、アセトン20ml、アクリル酸エチル3.7 3ml (34.44mmol)、酸化銅 (I) 85mg (0.57m mol) を用いて、無色油状の標記化合物 (1.42g, 4 4%)を得た。

[0114] (D) 1-{3-{(2-1=)-4-3-〔2-(ベンジルオキシ) エチル〕-2,4-ジオ キソー1,2,3,4ーテトラヒドロピリド「2,3-d] ビリミジンの合成法

実施例1(H)と同様に、実施例6(C)で得たハロエ ステル体1.40g(2.47mmol)、チオ尿素207mg (2.72 mmol)、酢酸ナトリウム223 mg (2.72 mm ol)、エタノール12mlを用いて、白色アモルファス状 の標記粗化合物 (1.10g, 87%) を得た。

【0115】(E) 1-(3-((2,4-ジオキソ チアゾリジン-5-イル) メチル] ベンジル} -3-

[2-(ベンジルオキシ)エチル]-2,4-ジオキソ -1.2.3.4-F->-1-2.3-d] ビリ ミジンの合成法

実施例1(I)と同様に、実施例6(D)で得たイミン 体1.10g(2.13mmol)、2N塩酸13ml、エタノ ール25m1を用いて、白色アモルファス状の標記化合物 (1.01g, 92%)を得た。この物のNMRデータ を以下に示す。

(0116) H-NMR (CDC1, 400Mtz, TM z), 3.35 (1H,dd,J=4.0, 14.1Hz), $3.79 \sim 3.87$ (2H,m), $4.36 \sim 4.39$ (2 H,m), 4.45 (1 H,dd, J=4.0, 8.4 Hz), 4.57 (2H,s), 5.53 (2H,q,J=14.3H z), 7.09 (1H,d,J=7.7Hz), $7.20 \sim 7$. 31 (8H,m), 7.42 (1H,d,J=7.7Hz), 8.47 (1 H, dd, J = 2.0, 7.7 Hz), 8.67(1 H,dd,J = 2.0, 4.8 Hz)[0117] (実施例7)

ル) メチル) ベンジル) ~3~ (3~ (フェニルオキ シ) プロピル] -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テト ラヒドロピリド [2,3-d] ピリミジン (SSQ) の 合成法

(A) 1-(4-ニトロベンジル)-3-[3-(フ ェニルオキシ) プロピル) -2,4-ジオキソ-1,2, 3,4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの 合成法

実施例1 (E) と同様に、実施例1 (D) で得たビリド 4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合 30 ビリミジン2.50g(8.38mmol)、3-(フェニル オキシ) プロピルプロミド1.98g(9.22mmol)、 炭酸カリウム1.74g(12.57mmol)、N,N-ジ メチルホルムアミド20mlを用いて、白色アモルファス 状の標記化合物 (2.53g, 70%) を得た。

> 【0118】(B) 1-(4-アミノベンジル)-3 - (3- (フェニルオキシ) プロピル] - 2、4 - ジオ キソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド[2,3-d] ビリミジンの合成法

実施例1(F)と同様に、実施例7(A)で得たニトロ オキソチアゾリジン-5-イル) メチル] ベンジル) - 40 体2.53g(5.85mmol)、塩化スズ(II) 二水和物 5.28g(23.40mmol)、エタノール20mlを用い て、薄黄色アモルファス状の標記化合物(2.48g. 定量的)を得た。

> 【0119】(C) 1-[4-(2-プロモ-2-エ トキシカルボニルエチル) ベンジル] -3-[3-(フ ェニルオキシ) プロピル] -2,4-ジオキソ-1,2, 3,4-テトラヒドロピリド [2,3-d] ピリミジンの 合成法

実施例1(G)と同様に、実施例7(B)で得たアミン 50 体2.48g(6.18mmol)、47%奥化水素酸2.0

6ml (18.49mmol)、亜硝酸ナトリウム468mg (6.78mmol)、アセトン20ml、アクリル酸エチル 4.00ml (36.98mmol)、酸化銅(I) 92mg(O. 62mmo1)を用いて、白色アモルファス状の標記化合物 (2.27g, 65%)を得た。

[0120] (D) $1-\{4-((2-12)-4-$ オキソチアゾリジン-5-イル) メチル] ベンジル} -3-(3-(フェニルオキシ) プロピル) -2,4-ジ オキソー1,2,3,4ーテトラヒドロビリド[2,3d] ビリミジンの合成法

実施例1(H)と同様に、実施例7(C)で得たハロエ ステル体2.25g(3.98mmol)、チオ尿素333mg (4.38 mmol)、酢酸ナトリウム359 mg (4.38 mm ol)、エタノール20mlを用いて、白色アモルファス状 の標記粗化合物(1.88g, 92%)を得た。

【0121】(E) 1-{4-((2,4-ジオキソ チアゾリジン-5-イル) メチル] ベンジル} -3-[3-(フェニルオキシ)プロビル]-2,4-ジオキ ソー1,2,3,4ーテトラヒドロピリド [2,3-d] ピ リミジンの合成法

実施例1(I)と同様に、実施例7(D)で得たイミン 体1.88g (3.56mmol)、2N塩酸20ml、エタノ ール40mlを用いて、白色アモルファス状の標配化合物 (1.72g, 91%)を得た。この物のNMRデータ を以下に示す。

[0122] 'H-NMR (CDC1, 400Mz, T MS) $\delta: 2.20 \sim 2.24 (2 \text{H,m}), 3.08$ (1H, dd, J=9.7, 14.1Hz), 3.48(1H,dd, J = 3.8, 14.1 Hz, 4.07 (2H, t, J =7.0 Hz), 4.32 (2 H, t, J = 7.0 Hz), 4.47 30 標記粗化合物 (0.15g, 30%)を得た。 (1 H,dd, J = 3.8, 9.7 Hz), 5.52 (2 H,s), $6.78 \sim 6.93$ (3H,m), 7.13 (2H, d, J = 8.1 Hz), $7.20 \sim 7.26 (3 \text{ H,m})$, 7.44 (2H,d,J=8.1Hz), 8.45 (1H,d)d,J=2.0, 7.5Hz). 8.67 (1H,dd,J= 2.0, 4.8Hz)

【0123】(実施例8)

1− {4− [(2,4−ジオキソチアゾリジン−5−イ ル) メチル) ベンジル} -3-(2-ピリジンエチル) -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド 40 示す。 [2,3-d] ビリミジン (SSR) の合成法

(A) 1~(4-ニトロペンジル)-3-(2-ピリ ジンエチル)-2,4-ジオキソー1,2,3,4-テトラ ヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法 実施例1(E)と同様に、実施例1(D)で得たビリド ピリミジン2.50mg(8.38mmol)、2-ピリジンエ チルブロミド1.72mg(9.22mmol)、炭酸カリウム 1.74mg(12.57mmol)、N,N-ジメチルホルム アミド10mlを用いて、白色アモルファス状の標記化合 物(3.18g, 94%)を得た。

【0124】(B) 1-(4-アミノベンジル)-3 - (2-ピリジンエチル) -2,4-ジオキソ-1,2,

22

3,4-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジンの

実施例1(F)と同様に、実施例8(A)で得たニトロ 体3.18g(7.88mmol)、塩化スズ(II) 二水和物 7.11g (31.53mmol)、エタノール50mlを用い て、薄黄色アモルファス状の標記粗化合物(1.00 g, 34%)を得た。

[0125] (C) 1-[4-(2-プロモ-2-エ トキシカルボニル)ベンジル]-3-(2-ピリジンエ チル) - 2,4 - ジオキソー1,2,3,4 - テトラヒドロ ビリド[2,3-d] ビリミジンの合成法

実施例1(G)と同様に、実施例8(B)で得たアミン 体1.00g(2.68mol)、47%臭化水素酸0.9 3ml (8.04mmol)、亜硝酸ナトリウム0.20g (2.95mmol)、アセトン10ml、アクリル酸エチル 1.75ml (16.08mmol)、酸化銅 (I) 40mg (O. 27mmol)を用いて、白色アモルファス状の標記化合物 (0.57g, 40%)を得た。

[0126] (D) 1-{4-((2-イミノ-4-オキソチアゾリジン-5-イル) メチル] ベンジル) -3-(2-ピリジンエチル)-2,4-ジオキソ-1, 2,3,4-テトラヒドロビリド[2,3-d]ビリミジ ンの合成法

実施例1(H)と同様に、実施例8(C)で得たハロエ ステル体0.55g(1.02mmol)、チオ尿素86mg (1.13mmol)、酢酸ナトリウム93mg(1.13mmo 1)、エタノール5mlを用いて、白色アモルファス状の

【0127】(E) 1-{4-[(2.4-ジオキソ チアゾリジン-5-イル)メチル)ベンジル}-3-(2-ビリジンエチル)-2,4-ジオキソー1,2,3, 4-テトラヒドロピリド [2,3-d] ピリミジンの合

実施例1(I)と同様に、実施例8(D)で得たイミン 体0.15g(0.31mmol)、2N塩酸3ml、エタノー ル6mlを用いて、白色アモルファス状の標配化合物(4 Omg, 27%)を得た。この物のNMRデータを以下に

[0128] H-NMR (DMSO-d., 400MH z, TMS) $\delta:3.06\sim3.10(3H,m)$, 3. 89 (1H,m), 4.34 (2H,t,J=8.0Hz). 4.83 (1 H,dd,J = 4.0, 9.2 Hz), 5.42(2H,s), $7.16\sim7.19(3H,m)$, 7.23 $\sim 7.27 (3 \text{H}_{,\text{m}})$, $7.34 (1 \text{H}_{,\text{d}} \text{d}_{,\text{J}} = 4$. 8, 7.9 Hz), 7.66 (1 H,dd,J = 1.8, 7.6)Hz), $8.40 \sim 8.42$ (2H,m), 8.69 (1H, dd, J = 1.8.4.8 Hz

【0129】(実施例9)

1-{4-{(2.4-ジオキソチアゾリジン-5-イ ル) メチル] ベンジル} -3-{2-〔4-(イソブロ ピル) ベンジルオキシ) エチル} -2,4-ジオキソー 1,2,3,4-テトラヒドロピリド[2,3-d] ピリミ ジン(SSS)の合成法

(A) 1-(4-ニトロベンジル)-3-(2-(4 - (イソプロビル) ベンジルオキシ] エチル} - 2.4 -ジオキソー1,2,3,4-テトラヒドロピリド[2,3 -d] ピリミジンの合成法

ピリミジン2.50g(8.38mmol)、2-[4-(イ ソプロピル) ベンジルオキシ] エチルプロミド2.37 g(9.22mmol)、炭酸カリウム1.74g(12.5 7 mmol)、N,N-ジメチルホルムアミド20mlを用い て、白色アモルファス状の標記化合物(2.68g,6 7%)を得た。

[0130] (B) 1-(4-アミノベンジル)-3 - {2- [4- (イソプロピル) ベンジルオキシ] エチ ル) -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロピ リド [2 ,3 - d] ピリミジンの合成法

実施例1(F)と同様に、実施例9(A)で得たニトロ 体2.68g(5.65mmol)、塩化スズ(II) 二水和物 5.10g(22.60mmol)、エタノール10mlを用い て、薄黄色アモルファス状の標記化合物(2.43g, 97%)を得た。

[0131] (C) 1-[4-(2-70x-2-x)]トキシカルボニルエチル)ベンジル]-3-{2-{4 - (イソプロピル) ベンジルオキシ) エチル} - 2,4 ージオキソー1,2,3,4ーテトラヒドロビリド〔2,3 -d] ビリミジンの合成法

実施例1(G)と同様に、実施例9(B)で得たアミン 体2.43g(5.47mmol)、47%臭化水素酸1.8 3ml (16.41mmol)、亜硝酸ナトリウム0.42g (6.01mmol)、アセトン20ml、アクリル酸エチル 3.55ml(32.82mmol)、酸化銅(I) 82mg(O. 55mmol)を用いて、白色アモルファス状の標記化合物 (1.90g, 57%)を得た。

[0132] (D) 1- (4-[(2-1\(\text{2}\)-4-オキソチアゾリジン-5-イル) メチル] ベンジル) -3-{2-(4-(イソプロピル)ベンジルオキシ]エ 40 チル) -2,4-ジオキソー1,2,3,4-テトラヒドロ ビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法

実施例1(H)と同様に、実施例9(C)で得たハロエ ステル体1.90g (3.12mmol)、チオ尿素261mg (3.43mmol)、酢酸ナトリウム281mg(3.43mm ol)、エタノール15mlを用いて、白色アモルファス状 の標記粗化合物(1.74g, 定量的)を得た。

[0133](E) 1-{4-[(2,4-ジオキソ チアゾリジン-5-イル) メチル] ベンジル} -3-(2-(4-(イソプロビル)ベンジルオキシ)エチ

リド[2,3-d] ビリミジンの合成法

実施例1(I)と同様に、実施例9(D)で得たイミン 体1.74g (3.12mmol)、2N塩酸15ml、エタノ ール30mlを用いて、白色アモルファス状の標記化合物 (1.10g, 63%)を得た。この物のNMRデータ を以下に示す。

[0134] H-NMR (CDC1,, 400MHz, T MS) $\delta: 1.20 (3H,s), 1.22 (3H, s)$ 実施例l(E)と同様に、実施例l(D)で得たビリド 10 s), 2.85(2H,m), 3.08(lH,dd,J= 9.9, 14.1 Hz), 3.49 (1 H,dd,J = 3.8,14.1 Hz). 3.78 (2 H, t, J = 5.9 Hz), 4.37(2H,t,J=5.9Hz), 4.37(2H,t,J=5.9Hz), 4.47 (1H, dd, J = 3.8, 9.9H z), 4.52 (2H,s), 5.53 (2H,s), 7.1 $0 \sim 7.26 (7 \text{ H,m})$, 7.45 (2 H,d,J = 8.2)Hz), 8.46 (1H,dd,J=2.0, 7.9Hz), 8.66 (1H,dd,J=2.0, 4.8Hz)【0135】(実施例10)

> 20 1-{4-((2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イ ル) メチル] ベンジル} -3-(N,N-ジメチルカルバ モイルメチル) -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テト ラヒドロピリド [2,3-d] ピリミジン (SSSJ) の合成法

> (A) 1-(4-ニトロベンジル)-3-エトキシカ ルボニルメチルー2,4ージオキソー1,2,3,4ーテト ラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法 n-ヘキサンで洗浄した水素化ナトリウム(0.89 g. 22.13mmol) のN,N-ジメチルホルムアミド懸 30 濁液(40ml)中に1-(4-ニトロベンジル)-2. 4-ジオキソー1,2,3,4-テトラヒドロビリド[2, 3-d] ビリミジン (6.00g, 20.12mmol) を氷 冷下少量ずつ加え、室温にて30分間撹拌した後、ブロ **そ酢酸エチル (2,45ml, 22.13mmol) のN,N-**ジメチルホルムアミド溶液 (10ml)を氷冷下滴下し、 更に室温にて3時間撹拌した。反応液を氷水に注ぎ析出 した沈殿を建取、乾燥した後、薄黄色粉末状の標記粗化 合物 (6.36g, 82%) を得た。

> 【0138】(B) 1-(4-ニトロペンジル)-3 -カルボキシメチルー2,4-ジオキソー1,2,3,4~ テトラヒドロピリド [2,3-d] ピリミジンの合成法 1-(4-ニトロベンジル)-3-エトキシカルポニル メチルー2,4ージオキソー1,2,3,4ーテトラヒドロ ビリド[2,3-d] ビリミジン(6.36g, 16.5 5 mmol) をテトラヒドロフラン-メタノール(1:1) 浴液(40ml)に溶解し、2当量の2N水酸化ナトリウ ム水溶液 (16.5ml, 33.10mmol) を加えて1時間 攪拌した。反応液を1N塩酸を加えて酸性(pH3)と して酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄 50 して無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去

した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製し、薄黄色アモルファス状の標記化合物(5.64 g. 96%)を得た。

· }

[0137] (C) 1-(4-ニトロベンジル)-3 - (N.N-ジメチルカルパモイルメチル) -2,4-ジ オキソー1,2,3,4ーテトラヒドロビリド[2,3d] ビリミジンの合成法

1-(4-ニトロベンジル)-3-カルポキシメチル-2,4-ジオキソー1,2,3,4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミシン (2.50g, 7.02mmol) に塩化チオニル (10ml) を加えて、外浴100℃で1 時間攪拌した。放冷後、過剰の塩化チオニルを減圧留去 して、黄色油状の酸クロリドを得た。続いて、ジメチル アミン塩酸塩 (0.69g, 8.42mmol) のクロロホル ム溶液 (15ml) に、トリエチルアミン (2.94ml. 21.06 mmol) を加えて、氷冷下、上記酸クロリドの クロロホルム溶液 (5 ml) を滴下し1時間攪拌した。反 応液を水で希釈してクロロホルムで抽出した。有機層を 飽和食塩水で洗浄して、無水硫酸ナトリウムで乾燥した マトグラフィーで精製し、薄黄色アモルファス状の標記 化合物(1.66g, 62%)を得た。

[0138](D) 1-(4-アミノベンジル)-3 - (N,N-ジメチルカルパモイルメチル)-2,4-ジ オキソー1,2,3,4ーテトラヒドロピリド [2,3d] ピリミジンの合成法

1-(4-ニトロベンジル)-3-(N,N-ジメチル カルバモイルメチル) -2.4-ジオキソ-1.2.3.4 ーテトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジン (1.6 8g, 4.33mmol) をエタノール (15ml) に溶解さ せ、塩化スズ (II) 二水和物 (3.91g, 17.32m ol) を加えて2時間還流した。反応液を水で希釈し、1 N水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性としてクロロホ ルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄して無水硫 酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去して、淡黄 色アモルファス状の標記粗化合物(1.44g, 94 %)を得た。

[0139] (E) 1-[4-(2-70+2-x)]トキシカルボニルエチル) ベンジル] -3-(N,N-ジメチルカルパモイルメチル)~2,4~ジオキソ~1, 40 MS) δ:2.99(3H,s), 3.08(1H,d 2,3,4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジ ンの合成法

1-(4-アミノベンジル)-3-(N,N-ジメチル カルパモイルメチル) -2,4-ジオキソ-1,2,3,4 ーテトラヒドロピリド [2,3-d] ピリミジン (1.4 4g, 4.08mmol) のアセトン溶液 (12ml) に蒸留 水 (3ml)、47%臭化水素酸 (1.41ml, 12.24 mmol)を加えた後、5°C以下にて亜硝酸ナトリウム (0.31g, 4.49mmol) の水溶液を滴下し、30分 間機拌した。更にアクリル酸エチル(2.65ml, 24. 50 【0143】(実施例11)

48 mmo1) を加え、反応液を40℃とした後、酸化銅 (I) (61mg, 0.41mmol)を少量ずつ加えた。反応 液を水で希釈して酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和 食塩水で洗浄して無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶 媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィーで精製し、黄色油状の標記化合物(1.82 g, 86%)を得た。

オキソチアゾリジン-5-イル) メチル) ベンジル) -10 3-(N,N-ジメチルカルパモイルメチル)-2,4-ジオキソー1,2,3,4ーテトラヒドロピリド[2,3ー d] ビリミジンの合成法

1-[4-(2-プロモ-2-エトキシカルボニルエチ ル) ベンジル] -3- (N,N-ジメチルカルパモイル メチル) -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒド ロビリド[2,3-d]ビリミジン(1.80g, 3.4 8 mmo1)、チオ尿素 (0.32g, 4.17 mmo1) および 酢酸ナトリウム(O.34g,4.17mmo7)のエタノー ル浴液(20ml)を一晩還流した。反応液を冷却して析 後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロ 20 出した沈殿を濾取した後、エタノールで洗浄して、白色 粉末状の標記粗化合物 (1.10g, 68%)を得た。 【0141】(G) 1-{4-{(2.4-ジオキソ チアゾリジン-5-イル) メチル] ベンジル} -3-(N,N-ジメチルカルバモイルメチル)-2,4-ジオ キソ-1,2,3,4-テトラヒドロピリド[2,3-d] ピリミジンの合成法

> 1-(4-((2-イミノ-4-オキソチアゾリジン-5-イル) メチル) ベンジル) -3-(N,N-ジメチ ルカルバモイルメチル) -2,4-ジオキソー1,2,3, 30 4-テトラヒドロピリド [2,3-d] ピリミジン (1. 10g, 2,38mmol) のエタノール溶液 (20ml) に 2 N塩酸(11m1)を加えて5時間運流した。反応液は エタノールを留去し、水で希釈し、酢酸エチルで抽出し た。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム で乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィーで精製し、白色アモルファス状の 標記化合物 (0.90g, 81%) を得た。この物のN MRデータを以下に示す。

[0142] H-NMR (CDC1,, 400Mtz, T $d_{j} = 9.7$; 14.1 Hz), 3.12 (3 H,s), 3. 46 (1 H,d d,J = 3.7, 14.1 Hz), 4.47 $(1 \text{H}_1 \text{d}_2 \text{d}_3) = 3.7, 9.7 \text{Hz}, 4.90 (2 \text{H}_2)$ s), 5.55(2H,s), 7.15(2H,d,J=8. 3Hz), 7.22 (1H, dd, J = 4.8, 7.7Hz), 7.43 (2H,d,J=8.3Hz), 8.46 (1H,d) $d_{J} = 2.0$, 7.7Hz), 8.46 ($1H_{d}d_{J} =$ 2.0, 7.7 Hz), 8.67 (1 H,dd, J = 2.0, 4.8 Hz)

1-{4-((2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イ ル) メチル] ベンジル} -3-[(4-メチルピペラジ ン-1-イル)カルボニルメチル]-2.4-ジオキソ -1,2,3,4-+++crufuf[2,3-d] fy ミジン (SSSK) の合成法

27

(A) 1-(4-ニトロベンジル)-3-((4-メ チルピペラジン-1-イル)カルボニルメチル]-2, 4-ジオキソー1,2,3,4-テトラヒドロビリド[2, 3~d] ピリミジンの合成法

実施例10(C)と同様に、実施例10(B)で得たカ 10 Hz),3.41(1H,dd,J=3.7,14.1Hz), ルポン酸2.50g (7.02mmol)、塩化チオニル5m 1、1-メチルピペラジン0.93ml(8.42mmol)、 トリエチルアミン1.96m1(14.04mmol)、クロロ ホルム20mlを用いて、薄黄色アモルファス状の標記化 合物(2.20g, 71%)を得た。

【0144】(B) 1-(4-アミノベンジル)-3 - [(4-メチルビベラジン-1-イル)カルポニルメ チル] -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ ビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法

トロ体1.98g(4.31mmol)、塩化スズ(II)二水 和物3.89g(17.24mmol)、エタノール20mlを 用いて、黄色アモルファス状の標記化合物(1.74 g. 99%) を得た。

[0145] (C) 1-[4-(2-704-2-x トキシカルボニルエチル) ベンジル] -3-[(4-メ チルピペラジン-1-イル)カルボニルメチル]-2. 4-ジオキソー1,2,3,4-テトラヒドロビリド[2, 3-d] ピリミジンの合成法

実施例10(E)と同様に、実施例11(B)で得たア 30 ミン体1.81g(4.43mmol)、47%臭化水素酸 1.54ml (13.29mmol)、亜硝酸ナトリウム0.3 4g(4.87mmol)、アセトン10ml、アクリル酸エ チル2.88ml (28.58mmol)、酸化銅 (I) 85mg (0.44 mmol) を用いて、薄黄色アモルファス状の標 配化合物(1.42g, 56%)を得た。

[0146] (D) 1-{4-((2-12)-4-オキソチアゾリジン-5-イル) メチル] ベンジル} -3-〔(4-メチルピペラジン-1-イル)カルポニル メチル) - 2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒド 40 合成法 ロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法

実施例10(F)と同様に、実施例11(C)で得たハ ロエステル体1,40g(2,45mmol)、チオ尿素22 Omg(2.93 mmol)、酢酸ナトリウム240mg(2.9 3 mmol)、エタノール10mlを用いて、白色アモルファ 【0147】(E) 1-(4-((2,4-ジオキソ

ス状の標記粗化合物 (0.46g, 36%) を得た。 チアゾリジンー5ーイル) メチル] ベンジル} ー3ー 〔(4-メチルピペラジン-1-イル) カルボニルメチ 実施例10(G)と同様に、実施例11(D)で得たイ ミン体0,85g(1.63mmol)、2N塩酸8ml、エタ

リド[2,3-d] ビリミジンの合成法

ノール 10mlを用いて、薄黄色アモルファス状の標記化 合物(0.11g, 13%)を得た。この物のNMRデ ータを以下に示す。

[0148] H-NMR (CDC1,, 400Mtz, T MS) $\delta: 2.32 (3H,s), 2.43 \sim 2.53$ (4 H,br), 3.13 (1 H,dd,J = 9.2, 14.1)3.51~3.64 (4H,br), 4.47 (1H,dd,J =3.7, 9.2 Hz), 4.91 (2 H.s), 5.55(2H,s), 7.16 (2H,d,J=8.0Hz), 7.23(1H,dd,J=4.8,7.7Hz),7.44(2H, $d_J = 8.0 Hz$), $8.46 (1 H, dd_J = 2.0$. 7.7 Hz), 8.68 (1 H,dd,J = 2.0, 4.8 Hz)

1-(4-((2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イ ル) メチル] ベンジル} -3-(4-オキソペンチル) 実施例10(D)と同様に、実施例11(C)で得たニ 20 -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロピリド [2,3-d] ビリミジン (SSSL) の合成法

【0149】(実施例12)

(A) 1-(4-ニトロベンジル)-3-(4-オキ ソペンチル) -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラ ヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法 1-(4-ニトロベンジル)-2.4-ジオキソー1.

2,3,4-テトラヒドロピリド [2,3-d] ピリミジ

ン (4.00g. 13.41mmol)、5-クロロー2ーペ ンタノン(1.8 4ml, 16.0 9mmol)、ヨウ化カリウ ム(2.67g、16.09mmol) および炭酸カリウム (3.71g, 26.82mmol) にN,N-ジメチルホル ムアミド(160ml)を加えて、60℃で2日間撹拌し た。反応液を水で希釈して酢酸エチルで抽出した。有機 層を飽和食塩水で洗浄して無水硫酸ナトリウムで乾燥し た後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィーで精製し、淡黄色アモルファス状の標 記化合物 (2.90g, 57%) を得た。

【0150】(B) 1-(4-アミノベンジル)-3 - (4-オキソペンチル)-2,4-ジオキソー1,2, 3,4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの

実施例1 (F) と同様に、実施例12 (A) で得たニト 口体2.89g(7.01mmol)、塩化スズ(II) 二水和 物6.33g(28.04mmol)、エタノール25mlを用 いて、薄黄色アモルファス状の標記化合物(2.45 g, 99%)を得た。

[0151] (C) $1-[4-(2-70\pm-2-x)]$ トキシカルポニルエチル) ベンジル] -3-(4-オキ ソペンチル) - 2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラ ヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法

ル〕-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビ 50 実施例1(G)と同様に、実施例12(B)で得たアミ

ン体1.43g(4.06mmol)、47%臭化水素酸1.41ml(12.18mmol)、亜硝酸ナトリウム0.31g(4.47mmol)、アセトン10ml、アクリル酸エチル2.64ml(24.36mmol)、酸化銅(I) 61mg(0.41mmol)を用いて、黄色油状の標記化合物(1.50g,72%)を得た。

29

【0152】(D) $1-\{4-[(2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イル)メチル]ペンジル}-3-(4-オキソペンチル)-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド[2,3-d]ビリミジンの合成法$

実施例1 (H) と同様に、実施例12 (C) で得たハロエステル体1.47g(2.85 mmol)、チオ尿素260 mg(3.41 mmol)、酢酸ナトリウム280 mg(3.41 mmol)、エタノール15 mlを用いて、引き続き、実施例1(I)と同様に、2 N塩酸10 mlを用いて、白色アモルファス状の標配化合物(1.07g,80%)を得た。この物のNMRデータを以下に示す。

[0153] H-NMR (CDC1, 400MHz, TMS) δ : 1.98 (2H,dt,J=7.1Hz), 2. 11 (3H, s), 2.52 (2H,t,J=7.1Hz), 3.11 (1H,dd,J=9.5, 14.1Hz), 3.48 (1H,dd,J=3.9, 14.1Hz), 4.10 (2H,t,J=7.1Hz), 4.49 (1H,dd,J=3.9, 9.5Hz), 5.54 (2H,s), 7.16 (2H,d,J=8.0Hz), 7.22 (1H,dd,J=4.8, 7.7Hz), 7.45 (2H,d,J=8.0Hz), 8.48 (1H,dd,J=1.8, 7.7Hz), 8.67 (1H,dd,J=1.8, 4.8Hz)

【0154】(実施例13)

 $1-\{4-\{(2,4-ジオキソチアゾリジン~5-4ル) メチル \} ベンジル \} -3-フェナシルー2,4-ジオキソー1,2,3,4-テトラヒドロビリド <math>\{2,3-d\}$ ピリミジン $\{SSSM\}$ の合成法

(A) 1-(4-ニトロベンジル)-3-フェナシル-2,4-ジオキソー1,2,3,4-テトラヒドロビリド[2,3-d] ビリミジンの合成法

n-ヘキサンで洗浄した水素化ナトリウム (0.24g, 5.90mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド懸濁液 (15ml)中に1-(4-ニトロペンジル)-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-デトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン(1.60g, 5.36mmol)を氷冷下少量ずつ加え、室温にて30分間撹拌した後、プロモアセトフェノン(1.17g, 5.90mmol)のジメチルホルムアミド溶液(3ml)を氷冷下滴下し、更に室温にて3時間撹拌した。反応液を水で希釈し酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、橙色アモルファス状の標記化合物(1.75g, 78%)を得た。

【0155】(B) 1-(4-アミノベンジル)-3-フェナシル-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジンの合成法実施例1(F)と同様に、実施例13(A)で得たニトロ体1.68g(4.03mmol)、塩化スズ(II)二水和物3.84g(16.14mmol)、エタノール34mlを用いて、薄茶色アモルファス状の標配化合物(1.53g,98%)を得た。

30

【0156】(C) 1- [4-(2-プロモ-2-エ 10 トキシカルボニルエチル) ベンジル] -3-フェナシル -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法

実施例1 (G) と同様に、実施例13 (B) で得たアミン体1.59g(4.12mmol)、47%奥化水素酸1.43ml(12.36mmol)、亜硝酸ナトリウム0.31g(4.53mmol)、アセトン10ml、アクリル酸エチル2.68ml(24.72mmol)、酸化銅(I)61mg(0.41mmol)を用いて、茶色油状の標記化合物(2.28g,定量的)を得た。

0 【0157】(D) 1-(4-〔(2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イル)メチル】ベンジル}-3-フェナシル-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロピリド [2,3-d] ピリミジンの合成法実施例1(H)と同様に、実施例13(C)で得たハロエステル体2.28g(4.12mmol)、チオ尿素310mg(4.12mmol)、酢酸ナトリウム340mg(4.12mmol)、エタノール(20ml)を用いて、薄黄色アモルファス状の標記担化合物(1.24g,60%)を得た。

30 【0158】(E) 1-{4-{(2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イル)メチル]ペンジル}-3-フェナシル-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロピリド [2,3-d]ピリミジンの合成法実施例1(1)と同様に、実施例12(D)で得たイミン体1.24g(2.48mmol)、2N塩酸12ml、エタノール20mlを用いて、白色アモルファス状の標記化合物(1.13g,91%)を得た。この物のNMRデータを以下に示す。

[0159] 'H-NMR (CDC1, 400Mtz, T) MS) δ:3.08 (1H,dd,J=9.9, 14.1Hz), 3.49 (1H,dd,J=3.7, 14.1Hz), 4.48 (1H,dd,J=3.7, 9.9hz), 5.54 (2H,s), 5.57 (2H,s), 7.15~7.65 (9H,m), 7.25 (1H,dd,J=4.8, 7.7Hz), 8.48 (1H,dd,J=2.0, 7.7hz), 8.70 (1H,dd,J=2.0, 4.8hz) [0160] (実施例14)

1-{4-((2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イル)メチル)ベンジル}-3-(2-(ベンジルチオ) 50 エチル]-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒド ロビリド [2,3-d] ビリミジン (SSSN) の合成

31

(A) 2-アミノ-N-(2-(ベンジルチオ)エチ ル〕ニコチンアミドの合成法

1,2-ジヒドロー2,4-ジオキソビリド [2,3d]-3,1-オキサジンおよび1,2-ジヒドロ-2, 4-ジオキソビリド [3,2-d]-3,1-オキサジン の(4:1)混合物(10.0g, 60.93mmol)とべ ンジルチオエチルアミン塩酸塩(12.41g,60.9 3 mmol) をトルエン (120ml) に懸濶させ、トリエチ 10 ルアミン(17.88ml,127.95mmol)を加えて― 夜遠流した。反応液を酢酸エチルで抽出して、有機層を 飽和食塩水で洗浄して硫酸マグネシウムで乾燥した後、 溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーで精製して、茶色固体の標記化合物(13. 01g, 74%)を得た。

【0161】(B) 3-(2-(ベンジルチオ)エチ ル] -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロビ リド [2,3-d] ピリミジンの合成法

チンアミド (13.01g, 45.27mmol) および1, 1'-カルボニルジイミダゾール (14.68g, 90.5 4mmol) を130℃にて融解させ、さらに30分間撹拌 した。反応液を冷却し生じた固体にエタノールを加えて 洗浄、濾取、乾燥し、白色粉末状の標記化合物(12. 19g. 86%)を得た。

【0162】(C) 1-(4-ニトロベンジル)-3 - [2-(ベンジルチオ)エチル]-2,4-ジオキソ -1,2,3,4-テトラヒドロビリド[2,3-d]ビリ ミジンの合成法

n-ヘキサンで洗浄した水素化ナトリウム(0.92 g, 22.98mol) のN,N-ジメチルホルムアミド騒 濁液(30ml)中に3-[2-(ベンジルチオ)エチ ル】-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロピ リド[2,3-d]ピリミジン(6.0g, 19.15mmo 1)を氷冷下少量ずつ加え、室温にて30分間攪拌し た。4-ニトロペンジルプロミド (4.55g, 21.0 7mol)を氷冷下少量ずつ加えて、更に室温にて3時間 **複拌した。 反応液を氷水に注ぎ酢酸エチルで抽出して、** 飽和食塩水で洗浄した後、硫酸マグネシウムで乾燥して 40 溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーで精製し、白色アモルファス状の標記化合物 (7.88g, 92%)を得た。

【0163】(D) 1-(4-アミノベンジル)-3 - (2-(ベンジルチオ)エチル)-2,4-ジオキソ -1,2,3,4-テトラヒドロビリド[2,3-d]ビリ ミジンの合成法

実施例1 (F) と同様に、実施例14 (C) で得たニト 口体7.88g(17.57mmol)、塩化スズ(II) 二水

を用いて、薄黄色アモルファス状の標記化合物(5.8 1g, 79%)を得た。

[0164] (E) 1-[4-(2-704-2-x トキシカルボニル) ベンジル] -3-[2-(ベンジル チオ) エチル] -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テト ラヒドロピリド [2,3-d] ピリミジンの合成法 実施例1(G)と同様に、実施例14(D)で得たアミ ン体5.81g(13.88mmol)、47%臭化水素酸 4.64m7 (41.65mmol)、亜硝酸ナトリウム1.0 5g(15.27mmol)、アセトン20ml、アクリル酸 エチル9.03ml (83.30mmol)、酸化銅(I) 20 6 mg (1.39 mmol) を用いて、白色アモルファス状の 標記化合物(5.00g, 62%)を得た。

[0165] (F) $1-\{4-[(2-4)/4-$ オキソチアゾリジン-5-イル) メチル) ベンジル) -3- [2-(ベンジルチオ) エチル] -2,4-ジオキ ソー1,2,3,4ーテトラヒドロビリド[2,3-d]ビ リミジンの合成法

実施例1(H)と同様に、実施例14(E)で得たハロ 2-アミノー3-[2-(ベンジルチオ) エチル]ニコ 20 エステル体5.00g(8.58mmol)、チオ尿素719 mq(9.44mmol)、酢酸ナトリウム774mq(9.44 mmol)、エタノール40mlを用いて、白色アモルファス 状の標記租化合物(4.56g, 定量的)を得た。

> 【0166】(G) 1-{4-((2,4-ジオキソ チアゾリジン~5-イル) メチル] ベンジル} -3-[2-(ベンジルチオ)エチル]-2.4-ジオキソー 1,2,3,4-テトラヒドロビリド [2,3-d] ビリミ ジンの合成法

実施例1(I)と同様に、実施例14(F)で得たイミ 30 ン体4.56g(8.58mmol)、2N塩酸50ml、エタ ノール 100mlを用いて、白色アモルファス状の標記化 合物 (3.52g, 77%) を得た。この物のNMRデ ータを以下に示す。

[0167] H-NMR (CDC1, 400MHz, T MS) $\delta: 3.09 (1 \text{H,dd,J} = 9.7, 14.1 \text{H})$ z), 3.49 (1H, dd, J = 3.8, 14.1Hz), 3. 80(2H,t,J=7.0Hz), 4.31(2H,t,J=7.0 Hz), 4.48 (1 H,dd,J = 3.8, 9.7 H)z), 5.54 (2H,s), 7.15 (2H,d,J=8. 0Hz), 7.22 (1H,dd,J=4.8, 7.7Hz), $7.20 \sim 7.36 (5 H,m)$. 7.45 (2 H,d,J =8.0 Hz), 8.47 (1 H, dd, J = 2.0, 7.7 Hzz), 8.67 (1 H, dd, J = 2.0, 4.8 Hz)【0168】(実施例15)

1- (4- ((2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イ ル) メチル] ベンジル) -3-[2-(4-プロモ-2 -フルオロベンジルオキシ) エチル] -2,4-ジオキ ソー1,2,3,4ーテトラヒドロビリド [2,3-d] ピ リミジン (SSSO) の合成法

和物15.86g(70.29mmol)、エタノール40ml 50 (A) 2-アミノーN-〔2~(4-プロモー2-フ

33 ルオロベンジルオキシ) エチル] ニコチンアミドの合成

実施例14(A)と同様に、実施例1(A)で得たオキ サジン2.79g(17.0mmol)、2-(4-プロモー 2-フルオロベンジルオキシ) エチルアミン8.11g (17.0 mmol)、トリエチルアミン2.73ml(19. 2mmol)、トルエン50mlを用いて、黄色固体の標記化 合物(3.90g, 62%)を得た。

[0169] (B) 3-(2-(4-70x-2-7 1,2,3,4-テトラヒドロビリド[2,3-d] ビリミ ジンの合成法

実施例14(B)と同様に、実施例15(A)で得たビ リジン3.90g(10.59mmol)、1,1'-カルボニ ルジイミダゾール3.43g(21.18mmol)を用い て、薄黄色アモルファス状の標記化合物(3.99g. 96%)を得た。

【0170】(C) 1-(4-ニトロベンジル)-3 - (2-(4-プロモ-2-フルオロベンジルオキシ) エチル) - 2,4 -ジオキソ-1,2,3,4 -テトラヒド 20 ロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法

実施例14(C)と同様に、実施例15(B)で得たビ リミジン3.99g(10.21mmol)、4-ニトロベン ジルプロミド2.40g(11.13mmol)、60%水素 化ナトリウム0.45g(11.13mmo1)、N,N-ジメ チルホルムアミド20mlを用いて、薄橙色固体の標記化 合物 (2.15g, 40%) を得た。

【0171】(D) 1-(4-アミノベンジル)-3 - 〔2-(4-プロモ-2-フルオロベンジルオキシ) エチル] -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒド 30 ロビリド[2,3-d] ビリミジンの合成法

実施例1(F)と同様に、実施例15(C)で得たニト 口体2.15g(4.06mmol)、塩化スズ(II) 二水和 物3.67g(16.25mmol)、エタノール20mlを用 いて、薄黄色粉末状の標記化合物(1.61g, 79 %)を得た。

[0172] (E) 1-(4-(2-704-2-x トキシカルボニル) ベンジル] -3-[2-(4-ブロ モー2-フルオロベンジルオキシ) エチル] -2,4-ジオキソー1,2,3,4ーテトラヒドロピリド [2,3ー 40 プロピルアミン (11.04ml, 127.96mmol)を d] ピリミジンの合成法

実施例1(G)と同様に、実施例15(D)で得たアミ ン体1.57g(3.14mmol)、47%臭化水素酸1. 05ml (9.42mmol)、亜硝酸ナトリウム0.24g (3.46mmol)、アセトン5ml、アクリル酸エチル2. 04ml(18.84mmol)、酸化銅(I)46mg(0.3 1 mmol) を用いて、黄色油状の標記化合物(0.80 g, 44%)を得た。

[0173] (F) $1-\{4-\{(2-1)/4-($

34

3-[2-(4-プロモ-2-フルオロベンジルオキ シ) エチル] - 2,4 -ジオキソ-1,2,3,4 -テトラ ヒドロピリド [2,3-d] ビリミジンの合成法 実施例1(H)と同様に、実施例15(E)で得たハロ エステル体0.80g(1.37mmol)、チオ尿素115 mg(1.51mmol)、酢酸ナトリウム124mg(1.51 mmol)、エタノール5mlを用いて、白色アモルファス状 の標記粗化合物(0.84g, 定量的)を得た。

[0174] (G) $1-\{4-(\{2,4-5\}\}\}$ ルオロベンジルオキシ)エチル)-2 ,4 -ジオキソ- 10 チアゾリジン-5-イル)メチル)ベンジル)-3-[2-(4-プロモ-2-フルオロベンジルオキシ)エ チル) -2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ ビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法 実施例1(I)と同様に、実施例15(F)で得たイミ

ン体0.84g(1.37mmol)、2N塩酸15ml、エタ ノール30㎡を用いて、白色アモルファス状の標記化合 物(0.50g, 60%)を得た。この物のNMRデー タを以下に示す。

[0175] H-NMR (CDC1, 400Mtz, T MS) $\delta: 3.10 (1 \text{H,dd,J} = 9.9, 14.1 \text{H})$ z), 3.49 (1H,dd,J = 3.8, 14.1Hz). 3.82 (2H,t,J=5.7Hz), 4.38 (2H,t,J)=5.7 Hz), 4.49 (1 H,dd, J = 3.8, 9.9 H)z), 4.55 (2H,s), 5.53 (2H,s), 7. 13 (2 H,d,J = 8.0 Hz), $7.18 \sim 7.26$ (4 H,m), 7.45 (2H,d,J=8.0Hz), 8.45 (1H,dd,J=2.0,7.7Hz), 8.68 (1H,d) $d_1J = 2.0, 4.8 Hz$ 【0176】(実施例16)

1-(4-((2,4-ジオキソチアゾリジン-5-イ ル) メチル] ベンジル] -3-イソプロピル-2,4-ジオキソー1,2,3,4ーテトラヒドロビリド[2,3d] ピリミジン (SSSP) の合成法

(A) 2-アミノ-N-イソプロピルニコチンアミド の合成法

1,2-ジヒドロ-2,4-ジオキソビリド[2,3d]-3,1-オキサジンおよび1,2-ジヒドロ-2, 4-ジオキソビリド [3.2-d]-3.1-オキサジン の(4:1)混合物(7.0g, 42.65mmol)とイソ N,N-ジメチルホルムアミド (50ml) に懸濁させ、 氷冷下、2時間撹拌した。反応液は酢酸エチルで抽出 し、有機階を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム で乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィーで精製し、薄黄色固体の標記化合 物(1.74g, 23%)を得た。

【0177】(B) 3-イソプロビル-2,4-ジオ キソー1,2,3,4ーテトラヒドロピリド[2,3-d] ビリミジンの合成法

オキソチアゾリジン-5-イル)メチル] ベンジル) - 50 実施例14(B)と同様に、実施例16(A)で得たビ

リジン2.25g(12.55mmol)、1.1'-カルボニ ルジイミダゾール4.07g(25.11mmol)を用い て、白色粉末状の標記化合物(2.29g,89%)を

35

【0178】(C) 1-(4-ニトロペンジル)-3 -イソプロピル-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テト ラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法 実施例14(C)と同様に、実施例16(B)で得たビ リミジン2.19g(10.67mmol)、4-ニトロペン ジルプロミド2.31g(10.67mmol)、60%水素 10 化ナトリウム0.47g(11.74mmol)、N,N-ジ メチルホルムアミド25mlを用いて、黄色アモルファス 状の標記化合物 (3.47g, 96%) を得た。

【0179】(D) 1-(4-アミノベンジル)-3 ーイソプロビルー2,4ージオキソー1,2,3,4ーテト ラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法 実施例1(F)と同様に、実施例16(C)で得たニト 口体3.41g(10.02mmol)、塩化スズ(II) 二水 和物9.04g(40.08mmol)、エタノール20mlを 用いて、薄黄色非晶状の標配化合物(3.17g, 定量 20 s), 3.10(1H,dd,J=9.9, 14.1H 的)を得た。

【0180】(E) 1-(4-(2-プロモ-2-エ トキシカルボニルエチル)ベンジル]-3-イソプロピ ルー2,4ージオキソー1,2,3,4ーテトラヒドロビリ ド[2,3-d] ビリミジンの合成法

実施例1(G)と同様に、実施例16(D)で得たアミ ン体3.17g(10.21mmol)、47%臭化水素酸 3.53ml(30.63mmol)、亜硝酸ナトリウム0.7 8g(11.24mmol)、アセトン20ml、アクリル酸 エチル8.84ml (61.26mmol)、酸化銅(I) 15m 30 g(1.02mmol)を用いて、薄黄色油状の標配化合物 (1.79g, 37%)を得た。この物のNMRデータ を以下に示す。

[0181] H-NMR (CDC1,, 400MHz, T MS) $\delta: 1.20 (3H,t,J=7.1Hz), 1.5$ 2 (3H,s), 1.54 (3H,s), 3.19 (1H, $dd_{J} = 7.0, 14.3 Hz$), 3.41 (1H, dd, J = 8.4.14.3 Hz), 4.15(2 H,q,J = 7.1 Hz)z), 4.34 (1H, dd, J = 7.0, 8.4Hz), 5.31 (1H,m), 5.51 (2H,s), 7.14 (2 $H_1d_1J=8.2Hz$), 7.18 (1 $H_1dd_1J=4$). 8, 7.7 Hz), 7.42 (2 H,d,J = 8.2 Hz), 8. 44 (1H,dd,J=2.0.7.7Hz), 8.62 (1 H,dd,J=2.0,4.8Hz

[0182] (F) 1-{4-((2-1=)-4-*

*オキソチアゾリジン-5-イル)メチル]ベンジル)-3-イソプロピル-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テ トラヒドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法 実施例1(H)と同様に、実施例16(E)で得たハロ エステル体2.89g(8.09mmol)、チオ尿素560 mg (7.31mmol)、酢酸ナトリウム600mg (7.31 mmo1)、エタノール25mlを用いて、白色アモルファス 状の標記租化合物(1.90g, 74%)を得た。

【0183】(G) 1-{4-((2,4-ジオキソ チアゾリジン-5-イル) メチル] ベンジル) -3-イ ソプロビル-2,4-ジオキソ-1,2,3,4-テトラヒ ドロビリド [2,3-d] ビリミジンの合成法 実施例1(1)と同様に、実施例16(F)で得たイミ ン体1.88g (4.44mmol)、2N塩酸22ml、エタ ノール30mlを用いて、白色アモルファス状の標記化合 物(1.83g, 97%)を得た。との物のNMRデー タを以下に示す。

[0184] H-NMR (CDC1, 400MHz, T MS) $\delta: 1.52 (3H,s), 1.54 (3H, s)$ z), 3.50 (1H,dd,J=4.0,14.1Hz). 4.49 (1H,dd,J=4.0, 9.9Hz), 5.32(1H,m), 5.52 (2H,s), 7.16 (2H,d)J = 8.1 Hz), 7.19 (1 H, dd, J = 4.8, 7.9)Hz), 7.45 (2H,d,J=8.1Hz), 8.45 (1 $H_1dd_1J=2.0$, 7.9Hz), $8.63(1H_1dd_1)$ J = 2.0, 4.8 Hz

【0185】(試験例)次に、一般式(I)で表される 本発明の化合物の有効性を示す薬理試験の結果について 説明するが、ととに例示しない本発明の化合物について も同様の効果が認められた。

[1]血糖降下作用

実験には、13~20週齢のKK/Ta Jc1雄性マウスを1 群4~5匹として用いた。試験開始3日前に眼窩静脈叢 よりヘパリン採血(30μ1)し、グルコースオキシダ ーゼ法にて血糖値を求めた。血糖値が350~400mg /dl以上の個体を選び、各群の平均血糖値が等しくなる ように群分けした。各マウスは個別ゲージに入れ、薬物 を100mg/kgの用量で1日2回経口投与した。4日目 40 投与3時間後に採血を行い、溶媒対照群の血糖値を10 0として、これに対する血糖降下率(下配数1に示す) を求めた。結果を表1に示す。

[0186]

【数1】

技体または対照要が 非処置糖尿病群の 投与群の血管値(平均値) 非処置数果務群の 血糖催 (平均值)

(数1)

【0187】 [2] アルドースリダクターゼ阻害活性

5週齡のWistar系雄性ラットをエーテル麻酔下に致死 し、直ちに水晶体を摘出した。水晶体からハイマン(Ha yman) らの方法 [ジャーナル オブ バイオロジカル ケ ミストリー (J.Biol.Chem.),240,877-882 (1965)] に 準じアルドースリダクターゼを調製した。 アルドースリ ダクターゼ活性の測定はデュフラン (Dufrane) らの方 法[パイオケミカル メディシン (Biochem.med.),32,9 9-105 (1984)] により行った。即ち100 mk硫酸リチ 10 ウム、0.03mM NADPH (還元型ニコチンアミド アデニ ンジヌクレオチド ホスフェート) および基質として0. 1mm DLーグリセロアルデヒドを含むように調製した 135mMナトリウムーカリウムーリン酸緩衝液(pH 7.0) 400 u 1 に上記アルドースリダクターゼ50 μ1を加え、30℃にて30分間反応させた。 【0188】次に、0.5 N塩酸0.15mlを加えて反応 を停止させ、10m/ミダゾールを含む6N水酸化ナト リウム0.5mlを添加することにより、前配反応によっ て生じたNADP (酸化型ニコチンアミド アデニン ジヌク 20 レオチド ホスフェート)を蛍光物質に変換して、60 分後にその蛍光強度を測定した。蛍光強度は、室温でM TP-100Fコロナマイクロブレートリーダ (コロナ 電気株式会社)を用いて励起波長360mm 蛍光波長4 60 nmの条件で測定した。また、検体を加える代わりに エタノールを加える以外は上記と同様に反応させて測定

した蛍光強度をコントロール値とした。検体のアルドー

スリダクターゼ阻害活性は蛍光強度の減少よりアルドー

スリダクターゼ阻害活性を50%阻害するのに必要な濃

スリダクターゼ阻害活性の結果を表1に示す。

度(50%阻害濃度: IC₃₀)として求めた。アルドー 30

[0189]

(ARI活性)

【表】】

* 表1 血糖降下率およびARI活性

38

番号	被檢案物	血糖降下率	ARI 活性
	(構造式)	(%)	IC ₅₀ (M)
(XXU)	Chief.	59	1.48×10 ⁻⁶
(XXII)		51	5.75×10 ⁻⁶
(XXIV)	Strange of the strang	53	1.32×10-6
(XXV)		5 1	>10°5
(XXVI)		49	9.32×10 ⁻⁷
(XXX)	China	60	7.35×10 ⁻⁶
(XXXVI)		45	4.92×10 ⁻⁷
(XXXM)	CT.	48	6_30×10 ⁻⁶

【0190】(急性毒性) ICR系雄性マウス(5週齢)を用いて、経口投与による急性毒性試験を行った。本発明のビリドビリミジン誘導体のLD.。値はいずれも300mg/kg以上であり、高い安全性が確認された。 【0191】

【発明の効果】本発明の一般式(I)で表わされる新規なピリドビリミジン誘導体は、血糖降下作用およびAR阻害作用を併せ持ち、それを含有する医薬組成物は、例えば白内障、神経症、網膜症、腎障害等の糖尿病における各種合併症の予防および治療的処置のための薬剤として有効である。

フロントページの続き

(51)Int.Cl.*

識別配号

庁内整理番号

F I

技術表示箇所

A61K 31/505

AED

A61K 31/505

AED